(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 20. April 2006 (20.04.2006)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2006/040206 A1

(51) Internationale Patentklassifikation:

 B32B 27/08 (2006.01)
 C09J 177/08 (2006.01)

 B32B 27/34 (2006.01)
 C08G 69/26 (2006.01)

 F16L 11/04 (2006.01)
 B60K 15/01 (2006.01)

 C08L 77/08 (2006.01)

- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/053946
- (22) Internationales Anmeldedatum:

10. August 2005 (10.08.2005)

- (25) Einreichungssprache: Deutsch
- (26) Veröffentlichungssprache: Deutsch
- (30) Angaben zur Priorität: 10 2004 048 776.6 7. Oktober 2004 (07.10.2004) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): DEGUSSA AG [DE/DE]; Bennigsenplatz 1, 40474 Düsseldorf (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHMITZ, Guido [DE/DE]; Tiberberg 7, 48249 Dülmen (DE). HÄGER, Harald [DE/DE]; Brentanostrasse 2, 63579 Freigericht (DE). RIES, Hans [DE/DE]; Begonienstrasse 9, 45772 Marl (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: DEGUSSA AG; Intellectual Property Management, PATENTE + MARKEN, BAU 1042 PB 15, 45764 Marl (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: MULTI-LAYER COMPOSITE COMPRISING AN EVOH LAYER AND A PROTECTIVE LAYER
- (54) Bezeichnung: MEHRSCHICHTVERBUND MIT EVOH-SCHICHT UND SCHUTZSCHICHT
- (57) Abstract: The invention relates to a multi-layer composite comprising the following layers: I. An internal layer (I), selected from a fluoropolymer moulding compound and a polyolefin moulding compound; II. an adhesion promoter layer (II) with the following composition: a) between 0 and 80 parts per wt. of a polyamine polyamide graft copolymer, b) between 0 and 100 parts per weight of a polyamide, c) between 0 and 85 parts per weight of a polymer, selected from fluoropolymers and polyolefins, whereby the sum of the parts per weight of a), b) and c) amounts to 100 and whereby in addition at least 20 parts per weight in the sum of the components a) and b) consists of monomer units, derived from caprolactam and/or the combination of hexamethylene diamine/hexanedioic acid, hexamethylene diamine/canedioic acid, hexamethylene diamine/lecanedioic acid, hexamethylene diamine/lecanedioic acid, hexamethylene diamine/sophthalic acid or hexamethylene diamine/terephthalic acid; d) a maximum 50 parts per weight additives, selected from a rubber that provides impact resistance and/or conventional adjuvants or loading materials; III. a layer (III) consisting of an EVOH moulding compound. Said multi-layer composite is characterised by an improved adhesion of the layers.
- (57) Zusammenfassung: Ein Mehrschichtverbund, der folgende Schichten enthält: I. Eine innere Schicht (I), ausgewählt aus einer Fluorpolymer-Formmasse und einer Polyolefin-Formmasse; II. eine Haftvermittlerschicht (II), die folgende Zusammensetzung aufweist: a) 0 bis 80 Gew.-Teile eines Polyamin-Polyamid-Pfropfcopolymers, b) 0 bis 100 Gew.-Teile Polyamid, c) 0 bis 85 Gew.-Teile eines Polymeren, ausgewählt aus Fluorpolymeren und Polyolefinen, wobei die Summe der Gew.-Teile von a), b) und c) 100 ergibt und wobei zusätzlich in der Summe der Komponenten a) und b) mindestens 20 Gew.-Teile aus Monomereinheiten bestehen, die sich von Caprolactam und/oder der Kombination Hexamethylendiamin/Adipinsäure, Hexamethylendiamin/Korksäure, Hexamethylendiamin/Sebacinsäure, Hexamethylendiamin/Dodecandisäure, Hexamethylendiamin/Isophthalsäure oder Hexamethylendiamin/Terephthalsäure herleiten; d) maximal 50 Gew.-Teile Zusatzstoffe, ausgewählt aus schlagzähmachendem Kautschuk und/oder üblichen Hilfs- bzw. Zuschlagstoffen; III. eine Schicht (III) aus einer EVOH-Formmasse, weist eine verbesserte Schichtenhaftung



Mehrschichtverbund mit EVOH-Schicht und Schutzschicht

5

10

15

20

25

30

Gegenstand der Erfindung ist ein Mehrschichtverbund, der eine Sperrschicht aus einem Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer (EVOH) sowie eine Schutzschicht aus einem gegen Alkohole sperrenden Material besitzt, das ausgewählt ist aus einem Fluorpolymer und einem Polyolefin.

Bei der Entwicklung von Mehrschichtverbunden, die zum Beispiel als Rohr zur Führung flüssiger oder gasförmiger Medien in Kraftfahrzeugen eingesetzt werden, müssen die verwendeten Formmassen eine ausreichende chemische Beständigkeit gegenüber den zu führenden Medien aufweisen, und die Rohre müssen allen an sie gestellten mechanischen Anforderungen auch nach langfristiger Beanspruchung durch Kraftstoffe, Öle oder Temperatureinwirkung gewachsen sein. Neben der Forderung nach einer ausreichenden Kraftstoffbeständigkeit wird durch die Automobilindustrie eine verbesserte Sperrwirkung der Kraftstoffleitungen verlangt, um die Emissionen von Kohlenwasserstoffen in der Umwelt zu reduzieren. Dies hat zur Entwicklung von Mehrschichtrohrsystemen geführt, bei denen beispielsweise EVOH als Sperrschichtwerkstoff zum Einsatz kommt. Entsprechende Systeme sind beispielsweise in der US 5 038 883, der US 5 076 329 und der EP-A-1 216 826 beschrieben. Allerdings weisen diese bekannten Rohre den Nachteil auf, dass die Sperrwirkung gegenüber Alkoholen nicht ausreicht und dass die Innenschicht eine nicht ausreichende Sperrwirkung gegenüber Wasser besitzt, das mit der Zeit in die EVOH-Schicht gelangt und deren Sperrwirkung gegenüber Alkoholen weiter verschlechtert.

Zur Lösung dieses Problems schlägt die EP-A-0 559 445 vor, als innerste Schicht eine Fluorpolymerschicht anzubringen. Fluorpolymer- und EVOH-Schicht werden durch einen Haftvermittler miteinander verbunden. Als Haftvermittler werden Ethylen-Acrylester-Copolymere, Ethylen-Vinylacetat-Copolymere, Epoxygruppen tragende Polyolefine und Pfropfcopolymere aus Vinylidenfluorid und Methylmethacrylat offenbart. Es wird aber nicht belegt, ob damit überhaupt eine Haftung erzielt wird, von einer permanenten Haftung ganz abgesehen. Aufgrund der offenbarten Bestandteile, die teilweise in Kraftstoffen löslich sind, weisen diese Haftvermittler eine nicht ausreichende Kraftstoffbeständigkeit sowie eine unzureichende Wärmeformbeständigkeit auf. Darüber hinaus kann anhand der sehr

allgemeinen Angaben die Lehre der EP-A-0 559 445 in diesem Punkt vom Fachmann nicht ohne weiteres nachgearbeitet werden.

In Abwandlung hiervon ist auch eine polyolefinische Innenschicht in der Lage, die Sperrwirkung gegenüber Alkoholen zu verbessern und insbesondere das EVOH vor Wasser zu schützen. Aber auch hier stellt sich das Problem, dass eine ausreichende Haftung erzielt werden muss.

Demgemäss stellte sich die Aufgabe, einen Haftvermittler zu entwickeln, der eine gute Haftung zwischen dem EVOH auf der einen Seite und dem Fluorpolymeren oder Polyolefin auf der anderen Seite ermöglicht. Darüber hinaus bestand die Aufgabe, eine Haftung zu ermöglichen, die durch Kontakt mit Kraftstoff nicht beeinträchtigt wird. Weiterhin sollte die Haftung während der Gebrauchsdauer des Verbunds in ausreichendem Maße erhalten bleiben. Insgesamt sollte dabei eine möglichst einfache technische Lösung angestrebt werden.

15

20

10

5

Diese Aufgaben wurden gelöst durch einen Mehrschichtverbund, der folgende Schichten enthält:

- I. Eine innere Schicht I, ausgewählt aus einer gegebenenfalls haftungsmodifizierten Fluorpolymer-Formmasse und einer gegebenenfalls haftungsmodifizierten Polyolefin-Formmasse;
- II. eine Haftvermittlerschicht II, die folgende Zusammensetzung aufweist:
 - a) 0 bis 80 Gew.-Teile, bevorzugt 1 bis 60 Gew.-Teile und besonders bevorzugt 3 bis 40 Gew.-Teile, eines Pfropfcopolymers, das unter Verwendung folgender Monomerer hergestellt wird:

25

- 0,5 bis 25 Gew.-%, bezogen auf das Pfropfcopolymer, eines Polyamins mit mindestens 4, bevorzugt mindestens 8 und besonders bevorzugt mindestens 11 Stickstoffatomen und einem zahlenmittleren Molekulargewicht M_n von bevorzugt mindestens 146 g/mol, besonders bevorzugt mindestens 500 g/mol und insbesondere bevorzugt von mindestens 800 g/mol sowie

30

- polyamidbildende Monomere, ausgewählt aus Lactamen, ω-Aminocarbonsäuren und/oder äquimolaren Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure;

- b) 0 bis 100 Gew.-Teile, bevorzugt 10 bis 75 Gew.-Teile und besonders bevorzugt 25 bis 65 Gew.-Teile, Polyamid,
- c) 0 bis 85 Gew.-Teile, bevorzugt 5 bis 75 Gew.-Teile, besonders bevorzugt 10 bis 65 Gew.-Teile und insbesondere bevorzugt 20 bis 55 Gew.-Teile eines Polymeren, ausgewählt aus Fluorpolymeren und Polyolefinen,

wobei die Summe der Gew.-Teile von a), b) und c) 100 ergibt und wobei zusätzlich

- in der Summe der Komponenten a) und b) mindestens 20 Gew.-Teile, bevorzugt mindestens 40 Gew.-Teile und besonders bevorzugt mindestens 60 Gew.-Teile aus Monomereinheiten bestehen, die sich von Caprolactam und/oder der Kombination Hexamethylendiamin/Adipinsäure, Hexamethylendiamin/Korksäure, Hexamethylendiamin/Sebacinsäure, Hexamethylendiamin/Dodecandisäure, Hexamethylendiamin/Isophthalsäure oder Hexamethylendiamin/Terephthalsäure herleiten und
- d) maximal 50 Gew.-Teile, bevorzugt maximal 30 Gew.-Teile und besonders bevorzugt maximal 20 Gew.-Teile Zusatzstoffe, ausgewählt aus schlagzähmachendem Kautschuk und/oder üblichen Hilfs- bzw. Zuschlagstoffen;

III. eine Schicht III aus einer EVOH-Formmasse.

Der Mehrschichtverbund ist im allgemeinen ein Rohr oder ein Hohlkörper.

20

25

15

5

10

Das für die Schicht I verwendete Fluorpolymere kann beispielsweise ein Polyvinylidenfluorid (PVDF), Ethylen-Tetrafluorethylen-Copolymer (ETFE), mit Hilfe ein ein einer Hexafluorpropen, Terkomponente wie beispielsweise Propen, Vinylfluorid oder **ETFE** Vinylidenfluorid modifiziertes (beispielsweise EFEP), ein Ethylen-Chlortrifluorethylen-Copolymer (E-CTFE), ein Polychlortrifluorethylen (PCTFE), Tetrafluorethylen-Hexafluorpropen-Vinylidenfluorid-Copolymer (THV), ein Tetrafluorethylen-Hexafluorpropen-Copolymer (FEP) oder ein Tetrafluorethylen-Perfluoralkylvinylether-Copolymer (PFA) sein.

Wenn der Haftvermittler der Schicht II selbst kein Fluorpolymer in ausreichender Menge enthält, so ist das Fluorpolymer der Schicht I vorzugsweise haftungsmodifiziert, das heißt, dass funktionelle Gruppen vorhanden sind, die mit Aminogruppen des Haftvermittlers

reagieren können und somit eine Phasenanbindung ermöglichen. Eine derartige Haftungsmodifizierung ist generell auf zwei Wegen möglich:

- Entweder enthält das Fluorpolymer eingebaute funktionelle Gruppen, beispielsweise Säureanhydridgruppen oder Carbonatgruppen, wie in der US 5 576 106, der US-A-2003148125, der US-A-2003035914, der US-A-2002104575, der JP-A-10311461, der EP-A-0 726 293, der EP-A-0 992 518 oder der WO 9728394 beschrieben;
- oder die Fluorpolymer-Formasse enthält ein mit dem Fluorpolymer mischbares oder zumindest verträgliches Polymeres, das funktionelle Gruppen enthält. Derartige Systeme sind beispielsweise in der EP-A-0 637 511 bzw. der hierzu äquivalenten US 5 510 160 sowie in der EP-A-0 673 762 bzw. der hierzu äquivalenten US 5 554 426 offenbart, auf die hiermit ausdrücklich Bezug genommen wird. Das modifizierte Fluorpolymer der EP-A-0 673 762 besteht aus
 - 97,5 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 97,5 bis 80 Gew.-% und besonders bevorzugt 96 bis 90 Gew.-% PVDF sowie
 - 2,5 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 2,5 bis 20 Gew.-% und besonders bevorzugt 4 bis 10 Gew.-% eines Acrylatcopolymers, das mindestens folgende Grundbausteine aufweist:
 - i) 14 bis 85 Gew.-% Esterbausteine,

5

10

15

20

- ii) 0 bis 75 Gew.-% Imidbausteine,
- iii) 0 bis 15 Gew.-% Carbonsäurebausteine und
- iiii) 7 bis 20 Gew.-Teile Carbonsäureanhydridbausteine.

Bezüglich näherer Einzelheiten sei auf die in Bezug genommenen Schriften verwiesen, deren Inhalt ausdrücklich zum Offenbarungsgehalt der vorliegenden Anmeldung gehören soll.

Das für die Schicht I alternativ verwendete Polyolefin kann in erster Linie ein Polyethylen, insbesondere ein Polyethylen hoher Dichte (HDPE), oder ein isotaktisches Polypropylen sein. Das Polypropylen kann hierbei ein Homo- oder ein Copolymer sein, beispielsweise mit Ethylen oder 1-Buten als Comonomer, wobei Random- als auch Blockcopolymere eingesetzt werden können. Darüber hinaus kann das Polypropylen auch schlagzähmodifiziert sein, beispielsweise dem Stand der Technik entsprechend mittels Ethylen-Propylen-Kautschuk (EPM) oder EPDM.

Auch das Polyolefin der Schicht I ist dann, wenn der Haftvermittler der Schicht II selbst kein Polyolefin in ausreichender Menge enthält, vorzugsweise haftungsmodifiziert in dem Sinne, dass funktionelle Gruppen vorhanden sind, die mit Aminogruppen des Haftvermittlers reagieren können. Geeignete funktionelle Gruppen sind in erster Linie Carboxylgruppen, Carbonsäureanhydridgruppen, Carbonatgruppen, Acyllactamgruppen, Oxazolingruppen, Oxazolingruppen, Oxazolingruppen, Carbodiimidgruppen oder Epoxidgruppen.

Die funktionellen Gruppen werden, dem Stand der Technik entsprechend, durch Umsetzung mit olefinisch ungesättigten funktionellen Verbindungen wie beispielsweise Acrylsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Maleinsäuremonobutylester, Maleinsäureanhydrid, Aconitsäureanhydrid, Itaconsäureanhydrid oder Vinyloxazolin, im allgemeinen radikalisch und/oder thermisch, auf die Polyolefinkette aufgepfropft, oder sie werden durch radikalische Copolymerisation der olefinisch ungesättigten funktionellen Verbindungen mit dem Olefin in die Hauptkette eingebaut.

15

10

5

Beim Pfropfcopolymer der Komponente II.a) liegt die Aminogruppenkonzentration bevorzugt im Bereich von 100 bis 2 500 mmol/kg.

Als Polyamin können beispielsweise folgende Substanzklassen verwendet werden:

20

- Polyvinylamine (Römpp Chemie Lexikon, 9. Auflage, Band 6, Seite 4921, Georg Thieme Verlag Stuttgart 1992);
- Polyamine, die aus alternierenden Polyketonen hergestellt werden (DE-OS 196 54 058);

25

- Dendrimere wie beispielsweise

 $((H_2N-(CH_2)_3)_2N-(CH_2)_3)_2-N(CH_2)_2-N((CH_2)_2-N((CH_2)_3-NH_2)_2)_2$

(DE-A-196 54 179) oder

Tris(2-aminoethyl)amin, N,N-Bis(2-aminoethyl)-N',N'-bis[2-[bis(2-aminoethyl)amino]-

30 ethyl]-1,2-ethandiamin,

- 3,15-Bis(2-aminoethyl)-6,12-bis[2-[bis(2-aminoethyl)amino]ethyl]-9-[2-[bis[2-bis(2-aminoethyl)amino]ethyl]amino]ethyl]3,6,9,12,15-pentaazaheptadecan-1,17-diamin (J. M. Warakomski, Chem. Mat. 1992, 4, 1000 1004);
- lineare Polyethylenimine, die durch Polymerisation von 4,5-Dihydro-1,3-oxazolen und anschließende Hydrolyse hergestellt werden können (Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Band E20, Seiten 1482 - 1487, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 1987);
- verzweigte Polyethylenimine, die durch Polymerisation von Aziridinen erhältlich sind (Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Band E20, Seiten 1482 - 1487, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 1987) und die in der Regel folgende Aminogruppenverteilung besitzen:
 - 25 bis 46 % primäre Aminogruppen,
- 30 bis 45 % sekundäre Aminogruppen und

20

25

30

16 bis 40 % tertiäre Aminogruppen.

Das Polyamin besitzt im bevorzugten Fall ein zahlenmittleres Molekulargewicht M_n von maximal 20 000 g/mol, besonders bevorzugt von maximal 10 000 g/mol und insbesondere bevorzugt von maximal 5 000 g/mol.

Lactame bzw. ω -Aminocarbonsäuren, die als polyamidbildende Monomere eingesetzt werden, enthalten 4 bis 19 und insbesondere 6 bis 12 Kohlenstoffatome. Besonders bevorzugt werden ϵ -Caprolactam, ϵ -Aminocapronsäure, Capryllactam, ω -Aminocaprylsäure, Laurinlactam, ω -Aminododecansäure und/oder ω -Aminoundecansäure eingesetzt.

Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure sind beispielsweise Hexamethylendiamin/Adipinsäure, Hexamethylendiamin/Dodecandisäure, Octamethylendiamin/Sebacinsäure, Decamethylendiamin/Dodecandisäure, Dodecamethylendiamin/Dodecandisäure und Dodecamethylendiamin/2,6-Naphthalindicarbonsäure. Daneben können aber auch alle anderen Kombinationen eingesetzt werden wie Decamethylendiamin/Dodecandisäure/Terephthalsäure, Hexamethylendiamin/Adipinsäure/Terephthalsäure,

ephthalsäure, Hexamethylendiamin/Adipinsäure/Caprolactam, Decamethylendiamin/Dodecandisäure/ω-Aminoundecansäure, Decamethylendiamin/Dodecandisäure/Laurinlactam, Decamethylendiamin/Terephthalsäure/Laurinlactam oder Dodecamethylendiamin/2,6-Naphthalindicarbonsäure/Laurinlactam.

5

10

15

20

25

30

In einer bevorzugten Ausführungsform wird das Pfropfcopolymer zusätzlich unter Verwendung einer Oligocarbonsäure hergestellt, die ausgewählt ist aus 0,015 bis etwa 3 Mol-% Dicarbonsäure und 0,01 bis etwa 1,2 Mol-% Tricarbonsäure, jeweils bezogen auf die Summe der übrigen polyamidbildenden Monomere. Bei dieser Bezugnahme wird bei der äquivalenten Kombination von Diamin und Dicarbonsäure jedes dieser Monomere einzeln betrachtet. Auf diese Weise besitzen die polyamidbildenden Monomere insgesamt einen leichten Überschuß an Carboxylgruppen. Wird eine Dicarbonsäure verwendet, setzt man bevorzugt 0,03 bis 2,2 Mol-%, besonders bevorzugt 0,05 bis 1,5 Mol-%, ganz besonders bevorzugt 0,1 bis 1 Mol-% und insbesondere 0,15 bis 0,65 Mol-% zu; verwendet man eine Tricarbonsäure, so nimmt man vorzugsweise 0,02 bis 0,9 Mol-%, besonders bevorzugt 0,025 bis 0,6 Mol-%, ganz besonders bevorzugt 0,03 bis 0,4 Mol-% und inbesondere 0,04 bis 0,25 Mol-%. Durch die Mitverwendung der Oligocarbonsäure wird die Lösemittel- und Kraftstoffbeständigkeit deutlich verbessert, insbesondere die Hydrolyse- und Alkoholysebeständigkeit und die Spannungsrißbeständigkeit, aber auch das Quellungsverhalten und damit verbunden die Dimensionsbeständigkeit sowie die Sperrwirkung gegen Diffusion.

Als Oligocarbonsäure kann jede beliebige Di- oder Tricarbonsäure mit 6 bis 24 C-Atomen eingesetzt werden, beispielsweise Adipinsäure, Korksäure, Azelainsäure, Sebacinsäure, Dodecandisäure, Isophthalsäure, 2,6-Naphthalindicarbonsäure, Cyclohexan-1.4-dicarbonsäure, Trimesinsäure und/oder Trimellitsäure.

Zusätzlich können, falls gewünscht, aliphatische, alicyclische, aromatische, aralkylische und/oder alkylarylsubstituierte Monocarbonsäuren mit 3 bis 50 Kohlenstoffatomen wie z. B. Laurylsäure, ungesättigte Fettsäuren, Acrylsäure oder Benzoesäure als Regler eingesetzt werden. Mit diesen Reglern kann die Konzentration an Aminogruppen verringert werden, ohne die Molekülgestalt zu verändern. Zusätzlich können auf diese Weise funktionelle Gruppen wie Doppel- bzw. Dreifachbindungen etc. eingeführt werden. Es ist aber erwünscht,

dass das Pfropfcopolymer einen substantiellen Anteil an Aminogruppen besitzt. Besonders bevorzugt liegt die Aminogruppenkonzentration des Pfropfcopolymers im Bereich von 150 bis 1 500 mmol/kg, insbesondere bevorzugt im Bereich von 250 bis 1 300 mmol/kg und ganz besonders bevorzugt im Bereich von 300 bis 1 100 mmol/kg. Unter Aminogruppen werden hier und im folgenden nicht nur Aminoendgruppen, sondern auch gegebenenfalls vorhandene sekundäre bzw. tertiäre Aminfunktionen des Polyamins verstanden.

Die Herstellung dieser Pfropfcopolymere ist in der EP-A-1 065 048 näher beschrieben.

5

15

20

25

30

Das Polyamid der Komponente II.b. enthält vorzugsweise PA6, PA66, PA666, PA68, PA610, PA612, Polyamide aus Hexamethylendiamin sowie Isophthalsäure und/oder Terephthalsäure, auf diesen Typen basierende Copolyamide oder Mischungen hiervon.

PA6/66 ist ein Copolykondensat ausgehend von den Monomeren Caprolactam, Hexamethylendiamin und Adipinsäure.

Als Fluorpolymer sowie als Polyolefin, die optional als Bestandteil der Komponente II.c) enthalten sein können, können die gleichen Verbindungen verwendet werden wie für die Schicht I. Hierbei gilt, dass dann, wenn die Schicht I aus einer Fluorpolymer-Formmasse besteht, die Komponente II.c) ebenfalls ein Fluorpolymer enthalten kann, vorzugsweise vom gleichen Typ, während die Verwendung eines Polyolefins in der Komponente II.c) in diesem Fall die Schichtenhaftung nicht verbessert.

Analog dazu kann die Komponente II.c) dann, wenn die Schicht I aus einer Polyolefin-Formmasse besteht, ebenfalls ein Polyolefin enthalten, vorzugsweise vom gleichen Typ, während die Verwendung eines Fluorpolymers in der Komponente II.c) in diesem Fall die Schichtenhaftung nicht verbessert.

Das Fluorpolymer bzw. das Polyolefin, das optional in der Komponente II.c) enthalten ist, ist vorzugsweise wie oben beschrieben haftungsmodifiziert. In diesem Fall kann auf eine Haftungsmodifizierung der Formmasse der Schicht I verzichtet werden.

Als Hilfs- bzw. Zuschlagstoffe der Komponente II.d) können beispielsweise Weichmacher, Flammschutzmittel, Stabilisatoren, Verarbeitungshilfsmittel, Schichtsilikate, Pigmente, Nucleierungsmittel oder dergleichen verwendet werden.

EVOH ist seit langem bekannt. Es ist ein Copolymer aus Ethylen und Vinylalkohol und wird manchmal auch als EVAL bezeichnet. Der Ethylengehalt im Copolymeren beträgt in der Regel 25 bis 60 Mol-% und insbesondere 28 bis 45 Mol-%. Eine Vielzahl von Typen ist im Handel erhältlich. Beispielsweise sei auf die Firmenschrift "Introduction to Kuraray EVALTM Resins", Version 1.2/9810 der Firma Kuraray EVAL Europe verwiesen.

10

15

20

5

Neben den Schichten I bis III können im erfindungsgemäßen Verbund noch weitere Schichten enthalten sein, beispielsweise eine mit der Schicht III über einen geeigneten Haftvermittler (Schicht IV) verbundene Schicht V aus einer Polyamidformmasse oder einer Polyolefinformmasse. Hierfür geeignete Haftvermittler sind Stand der Technik. An diese Polyamid- oder Polyolefinschicht kann sich weiterhin eine Ummantelung aus einem Kautschuk oder einem thermoplastischen Elastomeren anschließen. Genauso kann sich an die Innenschicht I eine weitere, innerste Fluorpolymer- bzw. Polyolefinschicht anschließen.

In einer Ausführungsform enthält der Mehrschichtverbund zusätzlich eine Regeneratschicht. Bei der Herstellung erfindungsgemäßer Verbunde fällt immer wieder Abfall an, zum Beispiel vom Anfahrvorgang der Extrusionsanlage oder in Form von Butzen beim Extrusionsblasformen, oder auch beim Konfektionieren von Rohren. Eine Regeneratschicht aus diesen Abfällen wird so zwischen zwei andere Schichten eingebettet, dass eine eventuelle Sprödigkeit des Regeneratblends möglichst weitgehend kompensiert wird.

25

30

Beim erfindungsgemäßen Mehrschichtverbund handelt es sich beispielsweise um ein Rohr, einen Einfüllstutzen oder um einen Behälter, insbesondere zur Leitung oder Bevorratung von Flüssigkeiten oder Gasen. Ein derartiges Rohr kann in gerader oder in gewellter Form ausgeführt sein oder es ist nur in Teilabschnitten gewellt. Wellrohre sind Stand der Technik (z. B. US 5 460 771), weshalb sich weitere Ausführungen hierzu erübrigen. Wichtige Einsatzzwecke solcher Mehrschichtverbunde sind die Verwendung als Kraftstoffleitung, als Tankeinfüllstutzen, als Vapor Line (d. h. Leitung, in der Kraftstoffdämpfe geleitet werden,

z. B. Entlüftungsleitungen), als Tankstellenleitung, als Kühlflüssigkeitsleitung, als Klimaanlagenleitung oder als Kraftstoffbehälter wie etwa ein Kanister oder ein Tank.

Bei der Verwendung des erfindungsgemäßen Mehrschichtverbundes zur Leitung oder Bevorratung von brennbaren Flüssigkeiten, Gasen oder Stäuben, wie z. B. Kraftstoff oder Kraftstoffdämpfen, empfiehlt es sich, eine der zum Verbund gehörenden Schichten oder eine zusätzliche Innenschicht elektrisch leitfähig auszurüsten. Dies kann durch Compoundieren mit einem elektrisch leitfähigen Zusatz nach allen Methoden des Standes der Technik geschehen. Als leitfähiger Zusatz können beispielsweise Leitruß, Metallflitter, Metallpulver, metallisierte Glaskugeln, metallisierte Glasfasern, Metallfasern (beispielsweise aus rostfreiem Stahl), metallisierte Whiskers, Kohlefasern (auch metallisiert), intrinsisch leitfähige Polymere oder Graphitfibrillen verwendet werden. Es können auch Mischungen verschiedener leitfähiger Zusätze eingesetzt werden.

Im bevorzugten Fall befindet sich die elektrisch leitfähige Schicht in direktem Kontakt mit dem zu führenden oder zu bevorratenden Medium und besitzt einen Oberflächenwiderstand von maximal 10⁹ Ω/square und bevorzugt maximal 10⁶ Ω/square. Die Meßmethode zur Bestimmung des Widerstands von mehrschichtigen Rohren ist in der SAE J 2260 (November 1996, Paragraph 7.9) erläutert.

20

15

5

10

Die Fertigung des Mehrschichtverbundes kann ein- oder mehrstufig erfolgen, beispielsweise mittels einstufiger Verfahren auf dem Wege des Mehrkomponentenspritzgusses, der Coextrusion, des Coextrusionsblasformens (beispielsweise auch 3D-Blasformen, Schlauchextrusion in eine geöffnete Formhälfte, 3D-Schlauchmanipulation, Saugblasformen, 3D-Saugblasformen, sequentielles Blasformen) oder mittels mehrstufiger Verfahren, wie z. B. Beschichtung.

Die Erfindung wird im Folgenden beispielhaft erläutert. In den Beispielen wurden folgende Formmassen verwendet:

25

Innenschicht (Schicht I):

5

10

15

20

30

Fluorpolymer 1: Mischung gemäß EP-A-0 673 762 aus 95 Gew.-% eines

handelsüblichen PVDF und 5 Gew.-% eines Polyglutarimids, das aus

folgenden Grundbausteinen aufgebaut ist:

57 Gew.-% hergeleitet von Methylmethacrylat,

30 Gew.-% vom N-Methylglutarimid-Typ,

3 Gew.-% hergeleitet von Methacrylsäure und

10 Gew.-% vom Glutaranhydrid-Typ

(hergestellt durch Umsetzung von Methylmethacrylat mit einer

wässrigen Lösung von Methylamin in der Schmelze).

Fluorpolymer 2: NEOFLON® RP 5000 der Fa. Daikin Industries Ltd., Japan, ein

modifiziertes EFEP

Fluorpolymer 3: NEOFLON® RP 5000 AS der Fa. Daikin Industries Ltd., Japan, ein

elektrisch leitfähig eingestelltes modifiziertes EFEP

Polyolefin 1: STAMYLAN® P 83 MF 10, ein PP-Copolymer der DSM Deutschland

GmbH

Polyolefin 2: VESTOLEN® A 6013, ein PE-HD der DSM Deutschland GmbH

Haftvermittler (Schicht II sowie IV):

Herstellung des Pfropfcopolymers:

9,5 kg Laurinlactam wurden in einem Aufheizkessel bei 180 °C bis 210 °C aufgeschmolzen

und in einen druckfesten Polykondensationskessel überführt; anschließend wurden 475 g

Wasser und 0,54 g Hypophosphorige Säure zugegeben. Die Lactamspaltung wurde bei 280 °C

unter dem sich einstellenden Eigendruck durchgeführt; danach wurde innerhalb von 3

Stunden auf einen Restwasserdampfdruck von 5 bar entspannt und 500 g Polyethylenimin

(LUPASOL G 100 der BASF AG, Ludwigshafen) sowie 15 g Dodecandisäure zudosiert.

Beide Komponenten wurden unter dem sich einstellenden Eigendruck eingearbeitet;

anschließend wurde auf Atmosphärendruck entspannt und dann 2 Stunden bei 280 °C

Stickstoff über die Schmelze geleitet. Die klare Schmelze wurde über eine Schmelzepumpe als Strang ausgetragen, im Wasserbad abgekühlt und anschließend granuliert.

- HV 1: 12,6 kg eines PA6 (ULTRAMID[®] B4 der BASF AG), 22,82 kg Fluorpolymer 2 und 5,0 kg des Pfropfcopolymers wurden auf einem Doppelschneckenkneter ZE 25 33D der Fa. Berstorff bei 270 °C und 150 U/min sowie einem Durchsatz von 10 kg/h schmelzegemischt, stranggepresst und granuliert.
- HV 2: ein PA6 (ULTRAMID® B4 der BASF AG)

5

10

25

- HV 3: wie HV 1, mit dem Unterschied, dass das Fluorpolymer 2 ersetzt wurde durch maleinsäureanhydridgepfropftes Polypropylen (ADMER® QB 520 E der Mitsui Chemicals Inc., Japan)
- 15 HV 4: wie HV 1, mit dem Unterschied, dass das Fluorpolymer 2 ersetzt wurde durch maleinsäureanhydridgepfropftes Polyethylen (ADMER® NF 408 E der Mitsui Chemicals Inc., Japan)
- HV 5: Mit Hilfe eines Doppelschneckenextruders Berstorff ZE 25 wurde bei 280 °C eine innige Mischung aus 35,3 Gew.-% VESTAMID® D22 (PA612 der Degussa AG), 20 48,1 Gew.-% ULTRAMID® B5W (ein PA6 der BASF AG), 10,7 Gew.-% des **EXXELOR®** Gew.-% **Pfropfcopolymers** 5,4 VA1803 sowie (mit funktionalisierter Maleinsäureanhydrid Ethylen-Propylen-Kautschuk Fa. EXXON) hergestellt, als Strang extrudiert, granuliert und getrocknet.

EVOH-Schicht (Schicht III): EVAL® F101, ein EVOH der Fa. KURARAY mit 32 Mol-% Ethylen

Außenschicht (Schicht V):

opposition 20 PA12: ein schlagzähmodifiziertes, weichgemachtes Polyamid der Degussa AG (VESTAMID® X 7293)

Polyolefin 2: wie vorstehend

Beispiele 1 bis 5:

Auf einer 5-Schichtanlage, die mit zwei 45-er Extrudern und drei 30-er Extrudern ausgerüstet war, wurden Rohre mit den Maßen 8 x 1 mm bei einer Extrusionsgeschwindigkeit von ca. 12 m/min hergestellt.

5

10

Beispiel	Innenschicht = Schicht I	Schicht II	Schicht III	Schicht IV	Schicht V
1	0,1 mm Fluorpolymer 1	0,2 mm HV 2	0,1 mm EVOH	0,2 mm HV 5	0,4 mm PA12
2	0,1 mm Fluorpolymer 2	0,2 mm HV 1	0,1 mm EVOH	0,2 mm HV 5	0,4 mm PA12
3	0,1 mm Fluorpolymer 3	0,2 mm HV 1	0,1 mm EVOH	0,2 mm HV 5	0,4 mm PA12
4	0,1 mm Polyolefin 1	0,2 mm HV 3	0,1 mm EVOH	0,2 mm HV 5	0,4 mm PA12
5	0,1 mm Polyolefin 2	0,2 mm HV 4	0,1 mm EVOH	0,2 mm HV 4	0,4 mm Polyolefin 2

Charakterisierung der Rohre:

Bei den Rohren der Beispiele 1 bis 5 war die Haftung zwischen der Fluorpolymer- bzw. Polyolefin-Innenschicht und der EVOH-Schicht sowohl extrusionsfrisch als auch nach Kraftstofflagerung (Innenkontaktlagerung mit CM 15, einem Testkraftstoff aus 42,5 Vol.-% Isooctan, 42,5 Vol.-% Toluol und 15 Vol.-% Methanol, bei 80 °C mit wöchentlichem Kraftstoffwechsel, 1000 h) so hoch, dass der Verbund an dieser Stelle nicht getrennt werden konnte.

Die Bruchquote nach der Kälteschlagzähigkeitsprüfung bei –40 °C nach SAE J 2260 betrug bei allen Rohren, sowohl extrusionsfrisch als auch nach Kraftstofflagerung (Innenkontaktlagerung mit CM 15 bei 80 °C mit wöchentlichem Kraftstoffwechsel, 1000 h) jeweils 0/10.

Patentansprüche:

5

10

15

20

25

- 1. Mehrschichtverbund, der folgende Schichten enthält:
 - I. Eine innere Schicht I, ausgewählt aus einer Fluorpolymer-Formmasse und einer Polyolefin-Formmasse;
 - II. eine Haftvermittlerschicht II, die folgende Zusammensetzung aufweist:
 - a) 0 bis 80 Gew.-Teile eines Pfropfcopolymers, das unter Verwendung folgender
 Monomere hergestellt wird:
 - 0,5 bis 25 Gew.-%, bezogen auf das Pfropfcopolymer, eines Polyamins mit mindestens 4 Stickstoffatomen sowie
 - polyamidbildende Monomere, ausgewählt aus Lactamen, ω-Aminocarbonsäuren und/oder äquimolaren Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure;
 - b) 0 bis 100 Gew.-Teile Polyamid,
 - c) 0 bis 85 Gew.-Teile eines Polymeren, ausgewählt aus Fluorpolymeren und Polyolefinen,

wobei die Summe der Gew.-Teile von a), b) und c) 100 ergibt und wobei zusätzlich

- in der Summe der Komponenten a) und b) mindestens 20 Gew.-Teile aus Monomereinheiten bestehen, die sich von Caprolactam und/oder der Kombination Hexamethylendiamin/Adipinsäure, Hexamethylendiamin/Korksäure, Hexamethylendiamin/Sebacinsäure, Hexamethylendiamin/Dodecandisäure, Hexamethylendiamin/Isophthalsäure oder Hexamethylendiamin/Terephthalsäure herleiten;
- d) maximal 50 Gew.-Teile Zusatzstoffe, ausgewählt aus schlagzähmachendem Kautschuk und/oder üblichen Hilfs- bzw. Zuschlagstoffen;
- III. eine Schicht III aus einer EVOH-Formmasse.
- Mehrschichtverbund gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass
 - die Komponente II.a) zu 1 bis 60 Gew.-Teilen und/oder

- die Komponente II.b) zu 10 bis 75 Gew.-Teilen enthalten ist.
- 3. Mehrschichtverbund gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass

5

15

- die Komponente II.a) zu 3 bis 40 Gew.-Teilen und/oder
- die Komponente II.b) zu 25 bis 65 Gew.-Teilen enthalten ist.
- Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
- dass von der Komponente II.c) 5 bis 75 Gew.-Teile enthalten sind.
 - Mehrschichtverbund gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass von der Komponente II.c) 10 bis 65 Gew.-Teile enthalten sind.
 - Mehrschichtverbund gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass von der Komponente II.c) 20 bis 55 Gew.-Teile enthalten sind.
- Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass als Fluorpolymer ausgewählt ist aus der Gruppe PVDF, ETFE, mit Hilfe einer Terkomponente modifiziertes ETFE, E-CTFE, PCTFE, THV, FEP und PFA.
- 8. Mehrschichtverbund gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass als Polyolefin Polyethylen oder isotaktisches Polypropylen eingesetzt wird.
- Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche,
 dadurch gekennzeichnet,
 dass das Fluorpolymer bzw. das Polyolefin haftungsmodifiziert ist.

- 10. Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Polyamid der Komponente II.b. PA6, PA66, PA66, PA68, PA610, PA612, ein Polyamid aus Hexamethylendiamin sowie Isophthalsäure und/oder Terephthalsäure oder Mischungen daraus enthält.
- 11. Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass er zusätzlich eine mit der Schicht III über einen geeigneten Haftvermittler verbundene Schicht aus einer Polyamidformmasse oder einer Polyolefinformmasse besitzt.
- Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass er ein Rohr oder ein Hohlkörper ist.

5

10

15

20

25

30

- 13. Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass er ein Rohr ist, das vollständig oder in Teilbereichen gewellt ist.
- 14. Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass er eine Kraftstoffleitung, eine Bremsflüssigkeitsleitung, eine Kühlflüssigkeitsleitung, eine Hydraulikflüssigkeitsleitung, eine Tankstellenleitung, eine Klimaanlagenleitung, eine Vapor Line, ein Behälter oder ein Einfüllstutzen ist.
 - 15. Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass eine der zum Verbund gehörenden Schichten oder eine zusätzliche Innenschicht elektrisch leitfähig ausgerüstet ist.
 - 16. Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

dass er durch Coextrusion, Beschichtung, Mehrkomponentenspritzgießen oder Coextrusionsblasformen hergestellt wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP2005/053946

A. CLASSII	FICATION OF SUBJECT MATTER B32B27/08 B32B27/34 F16L11/0 C08G69/26 B60K15/01	4 C08L77/08	C09J177/08
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by classification B32B F16L C08L C09J C08G B60K		
	ion searched other than minimum documentation to the extent that su		
	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search i	lerms used)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
А	US 2002/142118 A1 (SCHMITZ GUIDO 3 October 2002 (2002-10-03) cited in the application paragraphs '0122!, '0125!; claim	ŕ	1-14,16
А	US 5 763 034 A (NISHINO ET AL) 9 June 1998 (1998-06-09) cited in the application claim 1; tables 1,2		1
А	WO 97/12758 A (W.R. GRACE & COC 10 April 1997 (1997-04-10) examples 1-6	ONN)	1,7,8
А	US 6 170 534 B1 (NOONE DAVID L ET 9 January 2001 (2001-01-09) claims 1,8,9	AL)	1
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members	are listed in annex.
"A" docume consid "E" earlier of filing d "L" docume which citation "O" docume other of the residuation of t	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance document but published on or after the international least which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another nor other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but	cited to understand the prin invention "X" document of particular relev cannot be considered nove involve an inventive step w "Y" document of particular relev cannot be considered to indocument is combined with	conflict with the application but notiple or theory underlying the ance; the claimed invention alor cannot be considered to then the document is taken alone ance; the claimed invention volve an inventive step when the none or more other such docueting obvious to a person skilled time patent family
2	8 November 2005	19/12/2005	
Name and n	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Schweissauth	n M

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
PCT/EP2005/053946

						·
	atent document d in search report		Publication date	-	Patent family member(s)	Publication date
US	2002142118	A1	03-10-2002	AU	780427 B2	24-03-2005
				AU	9722901 A	27-06-2002
				BR	0106163 A	13-08-2002
				CA	2365511 A1	21-06-2002
				CN	1378913 A	13-11-2002
				DE	10064333 A1	27-06-2002
				EP	1216826 A2	26-06-2002
				JΡ	2002210904 A	31-07-2002
				MΧ	PA01011618 A	02-07-2002
				NO	20016312 A	24-06-2002
US	5763034	Α	09-06-1998	NONE		
WO	9712758	Α	10-04-1997	_ AT	232463 T	15-02-2003
				ΑU	7393696 A	28-04-1997
				BR	9610998 A	13-07-1999
				CA	2233948 A1	10-04-1997
				CN	1202855 A	23-12-1998
				CZ	9800975 A3	14-04-1999
				DE	69626221 D1	20-03-2003
				DE	69626221 T2	11-12-2003
				EP	0874735 A1	04-11-1998
				ES	2201206 T3	16-03-2004
				HU	9901974 A2	28-10-1999
				NZ	321050 A	29-11-1999
				PL	326086 A1	17-08-1998
US	6170534	В1	09-01-2001	US	5865218 A	02-02-1999
1				US	5383087 A	17-01-1995
				US	6321795 B1	27-11-2001
				US	5678611 A	21-10-1997

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/053946

A. KLASSIF	Fizierung des anmeldungsgegenstandes B32B27/08 B32B27/34 F16L11/04 C08G69/26 B60K15/01	1 C08L77/08	C09J177/08
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol B32B F16L C08L C09J C08G B60K	e)	
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow		
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. ve	rwendete Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, WPI Data		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Te	ile Betr. Anspruch Nr.
Α	US 2002/142118 A1 (SCHMITZ GUIDO 3. Oktober 2002 (2002-10-03) in der Anmeldung erwähnt Absätze '0122!, '0125!; Anspruch		1-14,16
A	US 5 763 034 A (NISHINO ET AL) 9. Juni 1998 (1998-06-09) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1; Tabellen 1,2		1
А	WO 97/12758 A (W.R. GRACE & COC 10. April 1997 (1997-04-10) Beispiele 1-6	ONN)	1,7,8
A	US 6 170 534 B1 (NOONE DAVID L ET 9. Januar 2001 (2001-01-09) Ansprüche 1,8,9	AL)	1
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfa	amilie
° Besonder	nehmen e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Prioritätsdatum v Anmeldung nicht kollidiert,	e nach dem internationalen Anmeldedatum eröffentlicht worden ist und mit der sondern nur zum Verständnis des der
"E" älteres	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Theorie angegeben ist	en Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden
"I " Veröffe	entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	"X" Veröffentlichung von besond kann allein aufgrund dieser erfinderischer Tätigkeit ber	derer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung Veröffentlichung nicht als neu oder auf whend betrachtet worden
I ander	nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	"Y" Veröffentlichung von besond	derer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung
ausge	der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt)	kann nicht als auf erfinderis werden, wenn die Veröffen	scher Tätigkeit beruhend betrachtet Uichung mit einer oder mehreren anderen
eine E "P" Veröffe	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	Veröffentlichungen dieser h diese Verbindung für einen "&" Veröffentlichung, die Mitglie	=
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des interna	tionalen Recherchenberichts
2	28. November 2005	19/12/2005	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bedienste	ster
	NL 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fav. (-31-70) 340-2016	Schweissgut	h, M

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/053946

						/	
	herchenbericht s Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 2	2002142118	A1	03-10-2002	AU	780427	B2	24-03-2005
00 -	.0021.2110	,		ΑÜ	9722901		27-06-2002
				BR	0106163		13-08-2002
				CA	2365511		21-06-2002
				CN	1378913		13-11-2002
				DE	10064333		27-06-2002
				EP	1216826		26-06-2002
				ĴΡ	2002210904		31-07-2002
				MX	PA01011618		02-07-2002
				NO	20016312		24-06-2002
US E	763034	A	09-06-1998	KEIN	IE	· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
WO 9	 9712758	Α	10-04-1997	AT	232463	 Т	15-02-2003
				ΑU	7393696	Α	28-04-1997
				BR	9610998	A	13-07-1999
				CA	2233948	A1	10-04-1997
				CN	1202855	Α	23-12-1998
				CZ	9800975	A3	14-04-1999
				DE	69626221		20-03-2003
				DE	69626221		11-12-2003
				EP	0874735		04-11-1998
				ES	2201206		16-03-2004
			*	HU	9901974		28-10-1999
				NZ	321050		29-11-1999
				PL	326086	A1	17-08-1998
US 6	5170534	B1	09-01-2001	US	5865218		02-02-1999
				US	5383087		17-01-1995
				US	6321795		27-11-2001
				US	5678611	. A	21-10-1997